This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



12000円1

特許片

·A 1. ô

特许疗是官

4 発明の名数 ウックイ セイグか

大阪府大阪市東佐吉区福里町/の/02 (ほか/名)

3 特許出願人 奥伊基号 オオオカンルボックドシスウッナ 大阪府大阪市東区道佐町3丁日123

弁理士に4703)

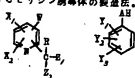
50 001570

/ 発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

2.特許請求の飯能

一般式(I)で示される化合物またはそのB オキシドに一般式(Ⅱ)で示される化合物を反応 させ、さらに必要に応じて加水分解および/また は脳巣糖反応に付して一般式(g)で示される化 合物またはそのサーオキシドを得ることを特徴と



(I)

A は酸素まだは磁度を表わし、

49 日本国特許庁

51 - 80862

43公開日 昭51. (1976) 7.15

fo-1+70 20特願昭

昭41. (1974)/2.24

審査請求 未諳求 (全6頁)

庁内整理番号 8647 44 8847 4× 7406 KK 1647 44 HX7 44

52日本分類.

16 E431 NO 4/33.31 NO HIL

YO HIK. 80 H111.5 1 Int. C12

C070213/628 Abik silux

えたはアルキル甚を表わし、9はハロゲンまたは a位もしくは4位のニトロ基を表わし、 8,および Xはそれぞれ水楽、アルキル基または資者が統合 して形成する脂類もしくは芳香期を疲わし、Y, Y,およびY,はそれぞれ水素、アルキル基、アルコ キシ基、カルバモイル基、カルボキシ基、アミノ 茶、ニトロ茶、シアノ茶、トリフルオロノチル茶、 水酸菌、アシルオキシ苗、アシルアミノ苗または ハロゲンを表わし、これらの任意の2質換畵が結 合して脂環または芳香珠を形成してもよく、 Z.だ よび名はそれぞれシアノ基、カルバモイル基、カ ルポキシ恙またはカルボン酸エステル素を安わし、 Z.は水素、シアノ基、カルパモイル基、カルポキ シ盖またはカルボン豊エステル基を表わす。) 3.発明の幹細な説明。

本発明はピリジン誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用、抗りウマチ作用および、 銀瘍作用を示し、医薬あるいはその合成中間体と して有用なピリジン誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノピ

開 昭51-80862(2)

19ン誘導体またはそのヨーオキシドにフェノー ル類またはチオフェノール類を反応させて、さら に必要に応じて加水分解および/または脱炭酸反 応に付してフェノキシピリタン誘導体またはチオ フェニルピリタン誘導体あるいはそれらのヨーオ キシドを得る点にあり、下配の一般式によって示 される。

(式中、▲は酸素または乾費を表わし、Rは水素 またはアルキル基を表わし、腎はハロゲンまたは 2位もしくは単位のニトロ基を表わし、 Xおよび して形成する智識もしくは芳香葉を表わし、Y人 Tax よびY。はそれぞれ水素、アルキル基、アルコ キシ基、カルパモイル基、カルボキシ基、アミノ 基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメテル基、 水酸基、アンルオキシ基、アシルアミノ基または ハロゲンを表わし、とれらの任意の2世換基が結 合して耐躁または芳香葉を形成してもよく、 S。対 よび S。はそれぞれシアノ基、カルパモイル基、カ

ルポキシ基またはカルボン酸エステル基を表わし、 / Z.は水素、シアノ基、カルパモイル基、カルポキ

Z.はそれぞれ水素、アルキル基または両者が納合

シ基またはカルボン酸エステル基を表わす。) すなわち、本発明は一般式(I)で示されるように、その一方もしくは両方のカルボキシ基がシアノ基もしくはカルバモイル基で置き換えられまたはエステル化されていてもよいマロン酸器を有じ、かつその任意の化してもよいマロン酸器を有じ、かつその任意の化能がハロゲン(例えば、臭素、塩素、沃素など)で置数されているかまたはそのよ位もしくは単位

<u> المتأثر</u>

がニトロ芸で置換されているピリジン誘導体また はそのガーオキシドに、フエノール類またはチオ・フエノール類(耳)を反応させて、得られた化合 物を必要に応じて加水分解および/または説説酸 反応に付し、一般式(耳)で変わされるピリッシ 誘導体を得る方法を提供するものである。

ومنهيج

パモイル基、カルボキシ基、アミノ基、ニトロ基、 シアノ基、トリフルオロメテル基、水酸基、アシ ルオキシ基(例えば、アセテルオキシ、プロピオ ニルオキシ、ブテルオキシ基など)、アシルアミ ノ基(例えば、アルキルアシルアミノ、無機炭酸 アシルアミノ、アリールアシルアミノ 甚など)お よびハロゲン(例えば、塩素、臭素、洗素、 など)から選ばれる関一または相異なる!~3年 の世典基を有していてもよい。またペンタン などの影響を結合課として有していてもよい。

本発明方法は塩基性物質(例えば、水酸化アルカリ、水酸化アルカリ、 炭酸アルカリ、炭酸水素 アルカリ、酢酸アルカリなど)の存在下あるいは 不存在下にピリジン誘導体またはそのEーオキシ ド(I)にフェニル化合物(Ⅱ)を結合させるこ とにより実施される。反応は適常無溶集下あるい は不活性溶集(例えば、ピリジン、ジェチルホル ムアミド、ジメチルアセトアミド、ジェチルスル ホキシド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノ



ールなど)中、室温ないし結構の赤点程度の温度 において実施される。なお、フェノール類を反応 に供する場合には触算として酸化第二個、偏粉な どの金属触算を用い反応を促進することを考慮し てもよい。また液状の原料化合物を用いる場合に は反応物鉄とかねさせることも可能である。

上記反応工程により得られたフェノキシピリッン誘導体、フェニルチオピリッン誘導体あるいは そのHーオキシドはさらに必要に応じて加水分解 反応および/または脱炭酸反応に付される。

ここで行われる加水分解反応はニトリル化合物、 アミド化合物をたはエステル化合物を対応するカ ルボン酸に変換する際に通常用いられる方法を騎 製すればよく、水またはその他の含水溶媒中で、 酸(例えば、塩酸、硫酸、臭化水素酸、酢酸など) またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸 アルカリ、炭酸水素アルカリなど)を用いて室蓋 または加熱下に行われる。

脱炭酸反応はマロン酸基の一方のカルボキン基の影響を所譲する場合に実施される。場合によつ

例えば、カルシウム、マグネンウム、パリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従つて変換することができる。

本発明の目的化合物であるピリジン誘導体およびそのヨーオキシド(I)ならびにその無理は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および鎮棄作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するときは、健剤、カプセル剤、砂剤などとしての器口投与または注射剤、坐棄、塗布薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用しうる。

以下実施例において本発明方法の実施機構を示す。

突起例/

ジェテル(ユーメテルーユー(ムーニトロー3 ーピリジル))マロネートユス』、ギーインプテルフエノール!ユョおよび炭酸カリウム勤末/65 まをジメテルホルムアミドに帰居し、かきまぜながら!30℃でも時間反応させる。溶媒を留去後 残渣に氷水を加えペンゼンで抽出する。抽出液を 特別 期51-8080 Z(3) ては、上記加水分解処理に厳して脱炭酸反応が同 時に進行し、改めて脱炭酸処理をする必要がない 場合もあるが、加熱などの常審手段によりカルボ キシ茶/側の脱離が容易に行なわれる。

なお、原料化合物としてヨーオキシドを用いるがヨーオキシドを目的化合物としない場合は各工程の前後で適宜還元し対応するピリツン誘導体に変換することを考慮すればよく、また逆にヨーオキシドを所置する場合は適宜酸化反応に付せばよい。またベンゼン環上あるいはピリジン環上の置換差が結合反応、加水分解および脱炭酸処理により影響を受ける場合は処理前における保護基の導入あるいは処理後の再修飾など週常の化学反応である。

かくして得られたピリジン誘導体またはそのを ーオキシドがカルボキシ基を育する場合は、さら に分離、精製または製剤化などの種々の目的に応 して、これを適当なアルカリ金属塩(例えば、ナ トリウム、カリウムなど)、アルカリ土金属塩(

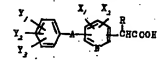
10多水酸化ナトリウム水溶液 および水で洗浄後 乾燥し溶媒を留去する。油状残渣をシリカゲルカ ラムクロマトに付し30多ペンゼン/ヘキサン、 60多ペンゼン/ヘキサン、67多ペンゼン/ヘ キサンおよび20多エーテル/ペンゼンより ジェ テル (ユーメテルーユー(6ー(ギーイソブテル フュニルオキシ)ー3ーピリジル)) マロネート 1859を得る(収率635)。 bp_{Q/2}/45ー 1650-

本品を20系水酸化カリウム水溶液 90 がとエクノール90 がの混液に溶解し室温で30分間放 値する。エーテルを智去後残渣に少量の水を加え エーテルで洗浄する。活性炭で処理養塩酸で出が に調製し、エーテルで抽出する。抽出液を水洗、 乾燥袋溶媒 智去しユーメテルー2ー(6ー(4 ーイソプテルフェノキシ)ー3ーピリジル)マロン酸/449を得る。本品を30 で水浴上で30 分間加熱後滑炭酸水素ナトリウム水溶液に溶解し エーテルで洗浄する。塩酸で低4に調製後エーテルで抽出し抽出液を水洗、乾燥後エーテルを智去 すると放牧物!のままが得られる。シクロへキャングペキサンより結晶化し、さらにエーテルグペキサンより再結晶するとデクタ~クまでの結晶としてユー(るー(ギーイソプテルフェニルオキシ)ーューピリコル)プロピオン酸ポスまが得られる。 実施例2

サンーゴードリジル) プロピオン酸の油状物 37 リを得る。 ヘキサン/エーテルより 晶化および 再結晶をするとやタスータチでを示す。

実施例3-79

実施例/または2と同様にして下記の化合物を得る。なお、主/、『および主機の例えばや-C』とはベンゼン環の単位をクロロ基が登集していることを表わし、同様に『および『傷ではピリジン環上の登集基を表わす。 -A-機においては例えば2-0はピリジン環の2位がエーテル結合をしていることを表わす。融点の機においては例えばCs-2以。0 はカルンウム塩2水和物を表わす。



(以下余白)

対象の	₹,	۲,	7,		2,	2,	OF THE PERSON	•	+ (¢)
1	*			20	•	R	,		74-93
		T	3	20					73~744
3	E	¥		20				Жe	78-174
	7	•		20	28 -	150		Se	والمهادة وعداها
7				4 5		•			CH-010 140-141
•		3	=	# O			,		103-106
•			4	80	3	•	,	E.	123-1323
10		E	R	4 D	3		a.	300	D-30,0 /25-/34
"	•		B	4 0		ı i	,		8 E3-8 ;
/2		E	E	6.0	3 10		,	Fe	7,2-73
/3	•	E	Æ	60	# Im		,	g,	133~/34
/*			ė	40	230		,	H-	107-108
//		E		4 0	3 10	4 m	1	T.	ه لا مΣادسا
16	•	r		4 C	# Ib	31		He.	144-143
17	. •	E	•	60	4U ((ol _a i,	8	E.	131-182
"	•	Ľ	•	4 0	#3 -		J		122-128
11.		E		4 2	•	K	,	Шə	1143-1115
20	* ==	3		20	•	1	•	i	107-1024
31	- Het	•		30	R	71	•		129-1104
ינג	POM,	. 3	II.	3 0			•	tie	פעון: אני כנו, בנו - פעון
120	≠ CECON			2.0	Ľ	я .	•	80	184-1864
Jul	* M,	3	3	30			• [20	112~1324
35	- w_		•	2 0	ı		• [He	113-1164
.74	4 (3)			30	ı		•	j.	103~108Ł
27	J CF,		•	3,0	1	•	•		00-Ep 115-157
"	• 👊	3	•	20			•	20	COMP 127-187
27	P DAR	•		30			•	Ee.	ווני-ננו קאבו
30				30	•	•	•	24	103~1036
31	· Marrie	. #	*	10	T.	•	•	50	126~1376
12	# REDI			٥ د			•		306~3054
22	3 01			3 0	•		•	•	132-136
*	2 (4		•	ه در.	3.		•	•	/025~1023d
11	J Cf		•	3 0	•	# .	•	•	123~1341
16	14	•		20		»	.•		10-171

							•
17	• c/ #	7	20	Я		T.	1 /132-1114
31	* C/ #		1 2 6	я	-11	1	No 110-111
29	- c, n		20		ī		
**	* c/ *			i i			21 93-93
	# C/ E			×			Ha at 45-41
6.3	2 E. H		6.0			1	80 65-67
•3	[4, 8e B		6 p	H	ī		20 21~63
**	# Se N	E	4 0-	ii			20 93-99
93	J Rot H		60	R		1:	No 425-705
94	# Hot H		40				Be 0.43,0 /22
•7	# C7 E		40	g	i		Ba 120-121
-4	# CH H	#	6'0	i		.,	Se CHD 301
**	* Oác B		40		*	1	20 CH 10 102
200	* 17 2		60	3	7	,	30 //9~/30
31	2 C/ K		40		R	١,	No 94-77
ען	3 6/ 1	3	4.0				m 106-107
2.2	# C/ H	Я	4.0	R			80 020 E0-E10
39	# 0/ #		4 0		i	1	3 //4-//7
33	e ce n		4 0	E	•	1	. No / / No. / / 3
54	# C/ R	×	4.0		8	,	B1 41 214
57	# Cf R	R	4.5	ı			30 CMD /10
57	2 th 2 th		ه د		. 18		30 84-87d
37	3-80 # Ea	*	20	,	H		No /22~/244
40	2 86 2 24		20	E	Ţ.		En /03~1044
61	25 27	•	20	ī	,	.	Bo / 28~/ 374
44	2 80 3 80		4.0			,	H /20-/2/
43	J No J No		4.0	7	9		He //3-//6
40	J be # No			•	2	,	Bo Call D /274
45	J 26 2 26	• I	40	,	-	,	te 0-20 /7/4
44	2 20 4 20		4 0	3	Ħ	,	No Cours 3024
47	2 to # 44.	' a.	40		B .	,	No 70-7/
47	J. No 2 No	и	40				10 720-121
47	AF COL.	× 1	60			١	10 /321-1311
70	ar on,			ī		٠, ١	
71	10 (CE)	i	4 0			٠,	
72	22		4.0			ا را	Bo 04/38/2 / 1/14
	·			-	-		

キシクダン・ヒメシがオカチョウ

|打部数中に用いられる無色は下記の数保を載むす

2 4 2 4 5 4 6

特許庁長官 殿

人事件の表示 昭和50年特許展集 /570

ピリジン誘導体の製造法

3.特正をする者

事件との製係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地

名称 (192) 拉野荔製業株式会社

代表者

4代 選 人

住所 大阪市福島区営別と丁目ノユ番4号 住所収示収更延出表

5 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の無

る補正の内容

(1)明細書ノノ莨5行目と6行目の間に次の文を 挿入する。

『誠化合物のカルシウム塩ノ水和物はデノダる~ /48℃を示す。」

(2)明細書ノス質4行目の「実施例3-クタ」を 「実施例3~85」に訂正する。

(8)明細書ノよ頁の表に実施例クタに続いて

4頁に示す「実施例80~85」を挿入する。

(4)明細書リゟ頁下からま行目と4行目の間に。 「Pr:プロピル基 Ba!ブテル基」を挿入する。

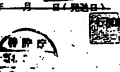
的明細書ノナ頁下から3行目と3行目の頭に。

下記の文を挿入する。

「実施例とムー8ク

実施例!またはよと関係に反応処理し下記の化

ユー(ユーフェノキシーダーピリジル) プロピ



£. \$

27

ユー(6ー(4ークロロフエノキシ)-3-ピ ロジル)プロピオン酸ドーオキシド、甲/86~ /87℃。

(总下余白)